-1- (JAPIO)

AN - 82-018682

TI - PREPARATION OF BIS P-ETHYLBENZYLIDENE SORBITOL

PA - (2000312) MITSUI TOATSU CHEM INC

IN - SASAGAWA, KATSUYOSHI, KAWAI, YOICHI, IMAI, MASAO

PN - 82.01.30 J57018682, JP 57-18682

AP - 80.07.08 80JP-092262, 55-92262

SO - 82.05.22 SECT. C, SECTION NO. 103; VOL. 6, NO. 85, PG. 95.

IC - C07D-493/04

JC - 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY--Organic Compounds); 14.2 (ORGANIC CHEMISTRY--High Polymer Molecular Compounds)

AB - PURPOSE: To obtain the titled compound useful as a clarifier for synthetic resins through a method with an easy separation of a reaction product in high purity and in high yield, by reacting sorbitol with an aldehyde in a specific ratio in an organic solvent, followed by removing the solvent through the azeotropic distillation of the solvent and water.

CONSTITUTION: 1 Mole sorbitol and 1.6-2.2mol P-ethylbenzaldehyde are condensed through dehydration in an organic solvent (e.g., benzene, cyclohexane, etc.) to be subjected to azeotropic distillation with water. The reaction is carried out in the presence of an acid catalyst, e.g., sulfuric acid, etc. under reflux by heating, and the formed condensed water is distilled away out of the reaction system. A slightly alkaline aqueous solution at pH 7.1-9.0 is added to the reaction solution, which is heated to distill away the organic solvent as an azeotropic mixture with water. Since just before the organic solvent is almost completely distilled away, the powdered solid material of the titled compound shown by the formula is floated, it can be separated from the reaction solution by an extremely simple method, e.g., filtration, etc.

				-
				٤

## (JP)

①特許出願公開

## ◎公開特許公報(A)

昭57—18682

f)Int. Cl.<sup>3</sup>C 07 D 493/04

識別記号 106 庁内整理番号 7306—4C 砂公開 昭和57年(1982)1月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

母ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法

**(1)** 

10/04/21

願 昭55-92262

②出

顧 昭55(1980)7月8日

**@**発 明 者 笹川勝好

横浜市戸塚区矢部町1541

切発 明 者 河合洋一

横浜市戸塚区矢部町1541

**⑦発明 者 今井雅夫** 

横浜市瀬谷区瀬谷町4598の6

①出 願 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区麓が開る丁昌2

99 #8 1

1. 発明の名称

ビス(P-エチルペンジリデン)ソルビトー ルの製造法

2. 特許請求の範囲

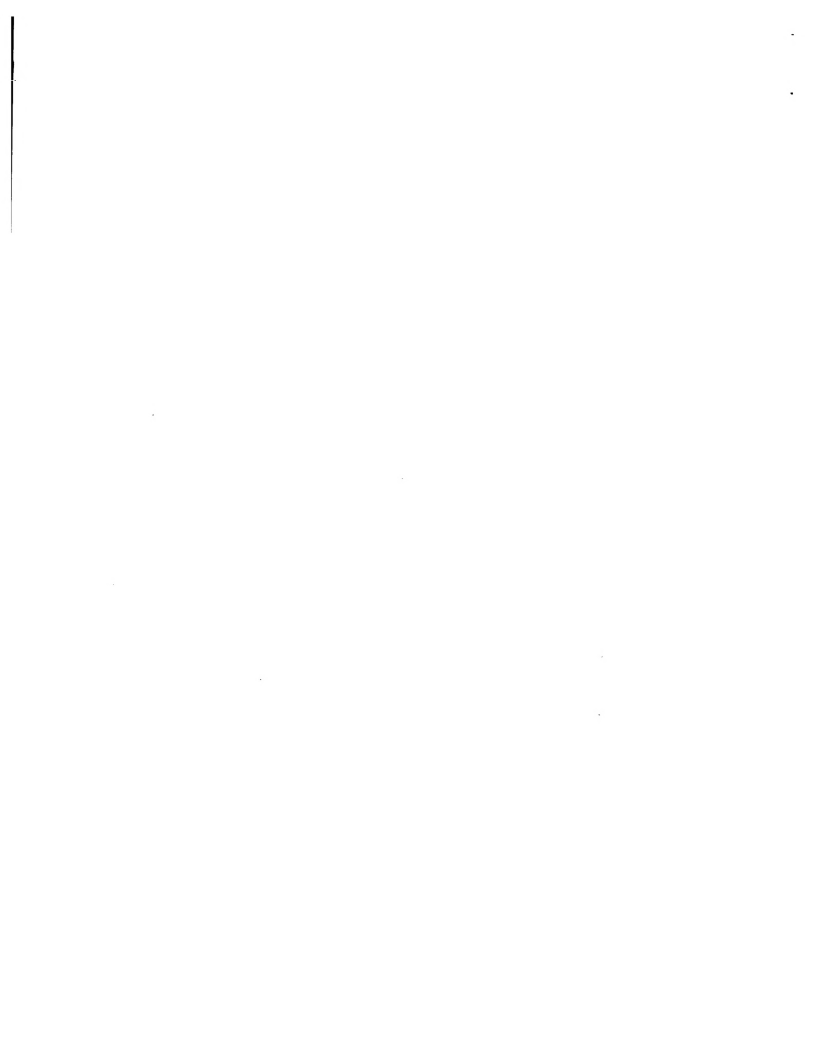
1) ソルビトールとソルビトール1 モルに対して
1.6~2.2 モルのアーエナルペンメアルデヒド
とを、水と共沸する有機蓄旗を用いて凝触媒の
存在下に加熱し、脱水縮合させて得られる反応
破にPH 7.1~9.0 の像アルカリ性の水溶液を
加えて加熱し、有根溶媒を水と共沸混合物として留去し、生成したビス(アーエチルベンジリー
デン)ソルビトールを固体が末として分離する
ことを特徴とするビス(アーエチルペンジリデン)ソルビトールの製造方法。

8. 発明の評細な説明。

本発明は、ピス(Pーエチルペンジリデン)ソ ルピドールの製造方法に関する。 さらに詳しくは、有機溶線を用いて合成したビス (P-エチルペンジリデン)ソルビトールを極め て容易に反応被から分離することを可能にしたビ ス(P-エチルペンジリデン)ソルビトールの製 造方法に関する。

ポリオレフィン物脂の成形時に少量最加して透明性を向上させる効果を有する、いわゆる透明化制には穏かのものがあるが、量量、本発明者らは、下記の化学構造を有するピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトールが透明化剤として単越した効果を有することを発見し、ピス(\*Pーエテルペンジリデン)ソルピトールの製造方法について

鋭電研究を行ない本発明に到った。



従来、Dーソルピトールとペンスアルデヒド鉄、 ねにペンメアルデヒドとの反応について、良く研 ・免がなされており、酸酸媒の存在下で複雑を用い ずに脱水離合させる方法(紫学雑誌79巻、598 質、1958年)およびシクロヘキサンなどの有機 密媒を用いて脱水線合させる方法(特公昭 48 -43748.) などが知られている。しかし、D―ソ ルビトールとPーエナルペンメアルデヒドの反応 については、従来、研究されていなかつた。との ため、本発明者らはD一ソルピトールとPーエチ ルペンズアルデヒドとの脱水組合によりビス(P …エチルベンジリテン〉ソルピトールを得ること を目的に、酸触媒の存在下で樹族を用いない方法。 と審賞を用いた方法について反応を試みた。その 相果、溶媒を用いない場合は、反応生成物が固化 し、反応器から生成物を取り出し離く工業的に有 利な方法ではなく、またシクロへキサンなどの有 **俄港鉄を用いた場合は、反応時および反応後に加** 熱を続ければ卤化することなく、ソル状態を保ち

グリデン)ソルビトールを含む反応被に水を加え て加熱すれば、従来の通念からは加水分解の反応、 が起こるものと予想される。・

しかしながら、減くべきことに反応被に加える水。 を PH7.1~9.0の做アルカリ性にすることによ り、ビス(P-エチルベンジリテン)ソルビトー ルの加水分解反応が超らないばかりでなく、有板 群線を加えた水との共構混合物として留去して行 くと、有機溶媒が保候完全に反応系外に宿出した。 時点からピス(アーエテルペンジリゲン)ソルビ トールが被細な粉末状態となつて水中に遊離して 伴遊してくるという現象が起ることが刺った。 この粉末状馴となつたピス(Pーエチルペンジ) デン〉ソルピトールの分離は適常の評過により個 めて察易に可能である。すなわち、本発男は、有 機器媒を用いて合成したピス( Pーエチルペッツ リデン)ソルビトールを含む反応被に PH 7. 1~ 9.0の像アルカリ性の水を加えたのち、有機溶媒 を實去することにより、ピス(Pーエチルペンジ

ì

特制昭57-18682(之) 反応復を反応器から抜き出すことは可能であるが ヒス(アーエナルペンシリテン) ソルヒトールを 分離するのが困難であることが削つた。すなわち 後者の場合、取り出したゾル状態の反応被は進度 が下るにつれ、ゲル状態になり易く、とのままデ 過すれば严遏に長時間を要するばかりでなく、戸 過後のケーキには多量の有椒筒鉄を含有する。と のため、熱評過を行うことにより、評過の速度を 早めることが可能であるが、評遇の際に有機溶媒 が蒸発する欠点があるばかりでなく、ケーキに含 まれる酸触様を抽出する工程を含らに行わればな らないなど繁雑な製造工程を必要とすることが刺 つた。

とのような状況に過み、木発明者らは、ピス( Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法 につき、鋭意研究を行つた。

DーソルビトールとPーエチルペンメアルデヒド を水と共沸する有機溶媒を用いて激触媒の存在下 に脱水箱介させ、得られるピス(Pーエテルペン

リデン)ソルピトールの加水分解を惹起させずに ゾル状感である反応被からピス(Pーエナルペン ジリダン)ソルビトールを粉末状で分離取得する 方法である。

本発明の方法で、ピス(Pーエナルペンジリデン )ソルビトールを製造すれば、反応に使用した有 機密媒はほぼ完全に反応系外に留去しうるため、 有機溶媒を含むことのない粉末状のピメ(Pーエ ナルペンジリデン)ソルヒトールを得ることが可 能となり、ピス(Pーエチルペンジリデン)ソル ピトールをさらに、有機彦朔を用いて精製する必 製がある場合、反応に使用した有機器媒と精製に 使用する有限密剤との混合が避けられるため、有! 機器鍼と有機線剤の固収利用が機略化されるとい う利点をも有し、また、反応に使用した酸触媒も 同時に除去できるなど、予測しえない工業的に傷 めて有利なピス(Pーエナルペンジリデン)ソル ピトールの製造法である。

本苑明の方法において用いる原料のソルビトー

(a)				
				•
			± 2°	
		^		
	• ?			
		÷		
i.				
· ·				

3. WI

16MH 57-18682 (8)

ルとアーエテルペンメアルデヒドの割合は、ソルビトール1モルに対してアーエチルペンメアルデヒドが1.6~2.2モルである、アーエテルペンメアルデヒドが1.6 モルより少ない場合は、固体粉末として得られる精製する前のピス(アーエチルペンジリデンソルピトールの中に、ソルピトール1分子にアーエチルペンズアルデヒドが、1分子脱水館合して反応した下配の化学構造を有するアーエテルペンジリデンソルピトールが得らればくなり、収率も低下する。

性を有しない溶媒、たとえばペンセン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、クロロホルム、1.2 ージクロルプタン、1,2 ージクロルプロパン、1 ークロルプタン、1ークロルー2ーメテルプロパン、1;2 ージメトキシエタン、クロルペンセン、イソプロビルエーテルなどから選択できるが、ピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトールを高純度かつ高収率で得るために、好ましくはペンセン、シクロヘキサンが良い。

本発明の方法に用いられる激熱燃としては、過 常用いられる硫酸、塩酸、磷酸などの無機成また は P ートルエンヌルフォン酸などの公知の酸熱減 をソルビトールに対して 0.1~ 8 重 3 部 加する。 また、本発明の方法に使用する PH7.1~ 9.0 の後 アルカリ性の水容液とは、水に微量のアルカリ性 物質を溶解させたものであり、使用するアルカリ 性物質としては、通常用いられる水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、煮炭酸 ナトリウム、煮炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、 また、ソルビトール1 モルに対して 2.2 モルを 動えた割合でPーエテルペンズアルデヒドを加 えた場合には、下記の化学構造式を有するトリ ス(Pーエテルペンジリデン)ソルビトールが 高割合で含有されてくるため、

仕込み割合が低過ぎる場合と同様に純度の高い ピス(アーエテルペンジリデン)ソルビトール が得られ雌くなり収率も低下する。従つて、ソ ルピトール1 モルに対してアーエテルペンズア ルデヒドの使用割合は1.6~2.2 モル、好まし くは1.8~2.0 モルである。また、本発明に用 いる水と共沸する有機落葉としては、ソルビト ールおよびアーエテルペンズアルデヒドと反応

炭酸カリウムなどから遠択できる。

本発明の方法において、ソルビトールとPーエ チルペンズアルデヒドとの脱水縮合反応は、生成 する結合水を水と共帯する有根溶媒で環境させな がら反応系外に誘導し、所定量の単成水を反応系 外に智去させるまで行なう。生成水を智去させた 時点で PH 7.1~9.0の酸アルカリ性の水溶液を 反応に使用した酸熱媒を中和し、反応微が FH 7.0 ~9.0になるように加える。その添加量は、反応 に用いた水と共沸する有機容能をすべて共沸温合 物として貿去させ得るに且る量である。この瞭、 反応被を PH 7.0~9.0 に保つのは、酸性さたは PHが9.0を越えたアリカリ性になつた状態で共 沸混合物を留去するまで加熱すると、ピス(P-エテルペンジリデン)ソルピトールの加水分解が 超ることが避けられず、ピス(Pーエナルペング リデン)ソルピトールの収率が低くなるとともに ピス(Pーエナルペンジリデン)ソルピトールの 納度が低くなるためである。かくして、水と共得

				•
•				•
				·
			i.	
		÷		

する有機搭載がほとんど留出した時点で、有機搭載と混合してゲル状態であつたビス(P-エチルペンジリデン)ソルビトールが初末化して水に浮遊した状態となり、これを通常の評過により粉末間体を分離すれば白色の高純度のビス(P-エチルペンジリデン)ソルビトールを高収率で得ることができる。

次に、実施例により本発明を辩述するが、例中 に示す部はすべて重量部を表わす。 実施例1

かきまぜの良いカイ型からまぜ後、限度計および上部に還施冷却器を備えた液々分離後を付した2 8 智の反応フラヌコに、ソルビトール38,3 部(0,2セル)、アーエテルペンズアルデェド53.7 部(0,40 セル)、ペンゼン720 Mがおよびアートルエンスルフォン酸0.38 部を加えた。強くかきまぜながら場合で加熱して遺流温度まで加熱を強め、6 時間反応を続け、生成した水を液々分離器に集めた。ついで、遺流冷却器および液々分離器に集めた。ついで、遺流冷却器および液々分離器

せた水筒液を反応器に加え、加熱を続けてシクロ ヘキサンと水を共沸させて留出させた。

このときの水層後のPHは 8.0~8.5 であつた。シタロへキサンが怪ぼ完全に留出する直前に粉末化した固体が遊離して浮遊した。次いで、反応液を評過し、乾燥して白色のピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトール 6 9 部を得た。触点 213~219°C、元素分析値で 5 69.77 取量 6 (計算値 69.54 重量 5)、H; 7.43 重量 6 (計算値 7.29 重量 5)であつた (Pーエテルペンズアルデビドをペースとした収率 8 3 モルラ)。

特許出順人 三井東田化学株式会社

特別的57-18682(4)
も、リーピッと型の冷却器を付したの
も、環状酸ソーダ1.0部を水500部に簡素で
た水溶散を反応器に加えたのも加熱な続けてセンス
を大溶散を反応器に加えたのも加熱なたのとされた
を大水溶散を大力を出て増出させた。このとさがが
を大水溶散を大力を進出させた。ベンセンが
を大水溶散に関出する底的にあったした。
で、大力に関した。大力に変化をデジリデン)、一
に自己のピス(Pーエテルペングリデン)、元素
分析値はC;60.65環境等(計算値69.54環境
分析値はC;60.65環境等(計算値69.54環境
のた(Pーエテルペンズアルデヒドをペースとした
収率8/6モルチ)。

## 奖施例2

実施例1 に使用したペンセン7 2 0 叫のかわりにシクロヘキサン800 W、Pートルエンスルフオン酸 0.38 部のかわりに複硫酸 0.30 部を用いる以外は実施例1 と全く同様にして脱水糖合の反応を行ったのち、炭酸ソーダ 1.0 部を水 5 0 0 部に密州さ

